PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-228067

(43)Date of publication of application: 06.10.1987

(51)Int.CI.

C07D237/28 C07D471/04 // A61K 31/50 A61K 31/535

(21)Application number: 61-285603

(71)Applicant: DAINIPPON PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

28.11.1986

(72)Inventor: MIYAMOTO KOSHI

MATSUMOTO JUNICHI NAKAMURA SHINICHI

(30)Priority

Priority number: 60270272

Priority date: 29.11.1985

Priority country: JP

(54) NOVEL PYRIDAZINE DERIVATIVE AND SALT THEREOF

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I (X is N or C-Y; Y is H or halogen; Y1 is H or halogen; R1 is H or alkyl; R2 is H, alkyl, alkenyl, cycloalkyl, phenyl, etc.; R3 is H, halogen, OH, alkoxy, mercapto, arylsulfinyl, etc.) and salt thereof.

EXAMPLE: 1-Ethyl-6,7,8-trifluoro-1,4-dihydro-4-oxocinnoline-3-carboxylic acid.

USE: An antimicrobial agent.

PREPARATION: A β -keto ester expressed by formula II (R1' is alkyl; Y3 is halogen) is reacted with a phenyldiazonium salt which may have a substituent group to give a compound expressed by formula III (R2' is phenyl which may have a substituent group), which is then stirred in a solvent, e.g. water, ethanol, etc., at 0W150° C to afford the aimed compound expressed by formula I (R2 is phenyl), etc.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-228067

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

郵公開 昭和62年(1987)10月6日

C 07 D 237/28

1 1 9 A D Z

7166-4C 6664-4C

審査請求 未請求 発明の数 1

49発明の名称

新規ピリダジン誘導体およびその塩

创特 願 昭61-285603

22H 願 昭61(1986)11月28日

優先権主張

砂昭60(1985)11月29日9日本(JP)動特願 昭60−270272

個発 明 者 本

堺市金岡町704番地の2 『エバーグリン金岡』 6 号館108

砂発

本

純

生駒市鹿ノ台東2丁目15番地の3

79発 明 村

高槻市塚脇1丁目12番20号

頣 创出 大日本製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目25番地

弁理士 小島

1.强明の名称

新規ピリグタン構造体およびその塩 2.特許請求の韓四

一般式

(式中,X は塩 数原子または C - Y を改味し、 Yは水浆原子またはヘロケン原子を滋味し、 Y」は水差原子またはヘロゲン原子を立味し、 Riは水滑町子または低級フルキル基を放映

Raは水素原子:水酸凝またはヘロゲン以子で 配負されていてもよい低級アルキル族: 低級 アルケニル基:シクロアルキル基:吸いは原 換圧を存していてもよいフェニル薪を意味し、 Raは水浆原子、ハロゲン原子、水散店、低

殺アルコキシ猛、アリールオキシば、メルカ プト巫,低級アルキルチオ品。アリールチオ 低級アルキルスルフィニル茲。アリール スルフィニル茲。低級アルキルスルホニル茲。 ールスルホニル袋、低級アルキルスルホ ルオキシ母、アリールスルホニルオキシ品、

で表わされる蓮を意味し、

Ra. Ra は同一または異なって、水粉以子。低 アルキル益。ヒドロキシ仮設アルキル益ま たはアリールアルキル茲を立味し、

Zi は殷弱原子、確故原子または Ro-Nごを対

Reは水素原子または低級アルキル技を意味し、 2g は水飛原子、水酸茄、ヘロゲン原子。アミ ノ苺、モノもしくは少低粒アルキルアミノな。 アミノ低級アルキル跃。またはモノもしくは

少低級 アルキルアミノ低級 アルキル 品を意味し、

n は遊数3, 1または5を選味する。

但し、Xが空潜原子のとき、Raはヘロゲン原子で記憶されている低級アルキル茲; シクロアルキル茲; または辺境基を有していてもよいフェニル茲である。)

で扱わされる新類ピリダウン酵母体およびその 塩。

3. 類別の群期な歴明

本類明は優れた抗菌活性を示す頻期ピリタウン誘症体およびその単に関する。

更に詳しくは、本部町の化合物は下記一般式

(式中、X は敷聚原子または C - Y を登録し、 Y は水衆原子またはヘロゲン原子を登録し、 Y, は水米原子またはハロゲン原子を登録し、

3

たはアリールアルキル族を放映し、 ス, は酸素原子、硫黄原子または Ro-N(を放 吐し、

Reは水素原子または低級アルキル語を放映し、 Zeは水素原子、水酸器、ヘロゲン原子、アミ ノ払、モノもしくは少低級アルキルアミノ茲、 アミノ低級アルキル茲、またはモノもしくは 少低級アルキルアミノ低級アルキル張を登録 し、

nは銃数3、4または5を盗味する。

但し、Xが遊湫瓜子のとき、Raはヘロゲン原子で図憶されている低級アルキル話;シクロ アルキル話;または歴憶器を有していてもよいフェニル話である。)

で汲わされる折別ピリダシン房群体およびその塩 である。

本明和街において、ハロケン原子とはファ教または塩米を意味し、低級アルキルとは炭米原子 1ないしら何を存するアルキルを意味し、低級アルケニル法とは皮米原子 2 ないしち 個を存するアル

R.は水穀原子または低級アルキル協を攻映 し、

Ra は水素原子;水酸族またはヘロゲン原子で 辺塊されていてもよい低級アルキル族;低級 アルケニル底;シクロアルキル孫;或いは記 機及を有していてもよいフェニル猛を遊除し、 Ra は水素原子。ヘロゲン原子。水酸器。低 級アルコキシ族。アリールオキシ猛。メルカ プト族。低級アルキルチオ猛。アリールチオ 族、低級アルキルスルフィニル底。アリール スルフィニル底。低級アルキルスルホニル族。 アリールスルホニル族。低級アルキルスルホニル族。 東リールスルホニル族。低級アルキルスルホニル族。 東いは下紀式

で扱わされる技を意味し、

Ra, Ra は同一または説なって、水敷切子,低級アルキル法。ヒドロキシ低級アルキル法

ケニル 基を 宣味し、 シクロアルキル 基とは 炭素原子 3 ないしら 個を有する シクロアルキル 基を 意味 しいける のない しら 個を有する アルコキ シ 基を 意味し、 アリールとは 超機 孫を有していて 6 よいフェニルを 意味する。 超機 族を有している フェニルの 例としては、ヘロゲン原子,水酸 強、 アミノ 抵、 低級 アルキル 法、 低級 アルコキ シ 法等で 置機 されたフェニルが 歩げられる。

本語明の化合物の切は、塩酸、リン酸等の無酸酸との塩;酢酸、乳酸、ショウ酸、コヘク酸、メタンズルホン酸、マレイン酸、マロン酸、グルコン酸等の有機酸との塩;アスパラがン酸、グルタとン酸等の酸性でもノ酸との塩;吸いは式〔〔〕 の化合物のナトリウム、カリウム、カルシウム、マグキンウム、亜鉛、銀帯の金剛塩;ジメチルでもン、・トリエテルではン、タンクロヘキンルでもン、ペンジルでもとの質は塩糕との塩;リジン、アルギニン等の塩は低でもノ酸との塩である。

本類明の化合物は、また水和物としても存在し

得る。従って、この様は形のものも当然本類明の 化合物に包含される。

本知明の化合物の中には光学活性体として存在するものがある。これらの光学活性体もまた本発明の化合物に包含される。

本処明の化合物の製造法につき以下に説明する。
(i) 一般式 []] において R。が水粉原子、ヘロケン原子、低級アルキルスルホニルはまたはアリールスルホニル族以外の前傷のほである本処明
の化合物は、下記一般式

(式中、Ya はハロケン原子を意味し、Ri. Ra, X および Yi は前傷と同じ。)

で表わされるカルボン酸類と下紀一般式

(武中、Ra'は水腹猫、低級アルコギン筋、ア

7

て、取料化合物[用]と駅料化合物[用]とを10 分~24時間温合投作することにより収缩である。

本反応は酸受容体の存在下に即料化合物[II] を取料化合物[Ⅱ]に対して当量ないしゃや過期 **最使用して行うのが一般的である。 厳受罪体とし** ては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム物の水 酸化物;皮酸ナトリウム、皮酸カリウム等の皮酸 塩:虹炭酸ナトリウム等の重炭酸塩;1,8-ジア ザピンクロ [5.4.0] ケンデセン - 7 (D B U) . トリエチルアミン、ピリウン、キノリン、ピコリ ン袋の有機迫逐が挙げられる。なおピリシン、キ ノリン、ピコリン等を過剰に用いて酸受容体とし ての役割と前導としての役割とを扱わさせてもよ い。或いはまた原料化合物【理】がアミン誘導体 である場合には、これを過剰に用いて改受容体と しての役割を兼ねさせてもよい。また R:'が低級 アルコキシ路、アリールオキシ森、低級アルネル チオ玛、アリールチオ瑟、低級アルキルスルフィ ニル状、アリールスルフィニル猛、低級アルホル スルホニルオキシ茲、またはアリールスルホニル

リールオキン選、メルカプト 技、低級 アルキルチオ 猛、アリールチオ 猛、低級 アルキルスルフィニル猛、 低級 アルキルスルフィニル 猛、 低級 アルキルスルホニルオキン 猛、 アリールスルホニルオキシ 猛、 吹いは下紀 式

で扱わされる基を意味し、 Ra, Ra, Z1 および 2. は前掲と同じ。)

で扱わされる化合物を反応させ、生成物を指接により単単することによって製造することができる。本反応は、エクノール、プロペノール等のアルコール類、 ジオキサン、 テトラヒドロフラン、 1、2 ー ジメトキシェタン等のエーテル類、 ペンゼン、トルエン、 キシレン等の労育族以化水素類、 ジクロコエタン、 クロロホルム等のヘロゲン化アルキル類、 その他アセトニトリル、 ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホケシド、 水、 またはこれらの混合溶媒等の不活性溶媒巾、10~180℃におい

オキシ孫である原料化合物 [10] を用いる場合には、そのアルカリ金属誘導体を用いるのが一般的である。

本反応で使用される駅料化合物 [m] がアミン 終度体である場合、可能ならば、アミノ病を必認 した形で用い、反応完了後常独によりそのアミノ 保護基を除去してもよい。保護基としては、8-ラクタム系応生物質、ペプチド、または被酸の化 学において通常用いられる保護基が使用される。

② 一般式[1]において、Raが配換筋を行 していてもよいフェニルはである本発明の化合物 は下記一般式

(式中、 R 1 ' は低級 アルトル 36 を登 味 し 、 Y 2 は ハロゲン 原子を登 味 し 、 X , Y 1 お よ び R 3 は 前投に同じ。)

で扱わされるターケトエステルに、四銭店を打し

ていてもよいフェニルタアゾニウム塩を作用させて、下記式

(式中、Ra'は置復茄を有していてもよいフェニル基を立味し、X, Y1, Y2, R1'およびR1は 解傷に同じ。)

で扱わされる化合物 [V]とし、次いでこの化合物を閉磨させることにより製造することができる。

即科化の物 [N] から化合物 [V] への変換は、水、エタノールの如き内は中、0~50でで取料化合物 [N] に収換減を付していてもよいフェニルツァソニウム担を作用させることによって実施することができる。

化合物 [V] の関環反応は、化合物 [V] を水、エタノール、アセトニトリル、クオキサン、タイソプロピルエーテル、タグライム 切の 将線巾、段限カリウム、カリウム ヒーブトキシド 切の 単葉の存在下または非存在下に、0~150℃で投掛するこ

1 1

とにより行うことができる。

なお、これらの反応を連起して行うことにより、 化合物(V)を単離することなく、原料化合物 (N)から本類町の化合物(I)を何ることも可 他である。

(武中、 R₂* は水酸基またはハロゲン原子で 直換されていてもよい低級アルキル接を登 味し、 X, Y₁, Y₂, R₁, R₁* および R₂ は 解棋

(以下杂白)

12

名工程につき以下に設明する。

アセトェトリルの知き招紹中東たは無格以下、0~50℃で顕祥化合物 [N] にトシルアジドを反応
させてジアソエステル [V] を得る。これにイソ
プロピルエーテルの知き治認中でトリアルキルホスフィン (例えばトリローブテルホスフィン) またはトリフェエルホスフィンを作用させることによりにドラソン [VI] とする。この化合物 [VII] が得られる。本別理反応は、②で述べた条件と同類の反応条件下で実施できる。なお、ジアソエステル [VI] を治媒中トリアルキルホスフィンで処理した後、加熱することにより、匹使別の体 [VII] に 群くこと

別項体「個」は、要すれば、常然によりアルキル化して化合物(以)とすることができる。

反応20. 13に用いられる原料化合物 [N]は、その Ro- の部分にアミノ 孫を含む場合、可能ならば、保護した形で用い、反応完了依常抗によりをのアミノ保護基を輸出してもよい。

上記名方法により Riが低級アルキル ACである本 処別の化合物が得られたときには、これを常法に より加水分解することによって、 Riが水景町子で ある化合物に数換することができる。また逆に、必 吸ならば、 Riが水景町子である本処別の化合物を はたによりエステル化して、 Riが低級アルキル AC である化合物に載くこともできる。

この様にして製造される本発明の化合物は、常 他に従い印献、材質される。 単腱、精製条件によ って、塩の形、透解の形、水和物の形で得られる が、これらは、目的に応じて相互に変換され、目 的とする形の水効明の化合物が製造される。

本見明の化合物の光学活性体は、公知の方法を 適用することによって、分配することが可能である。

かくしておられる化合物 [I] およびその以は いずれら新規化合物であり、抗菌剂或いはその合 或中間体として価値ある化合物である。特に Ri が水素原子である本発明の化合物およびその以は 優れた抗菌結丝を示し、ヒトおよび動物用 医数は

1 8

*1 最小数符訊止調度 (MIC: μg/ml) の 部定は Chemotharapy, 28(1), 70(1881) に配収 の方法に単じて行い、その枯果を上記以中 に示した。

*2 A: %\$74@39#X+79F9X 208F JC-1 (S. aurous 209F JC-1).

B : X47+U372X-Y2V2X 7997
(S. aurous Teralina).

C : XY7+P3+b3-xEf#35X 8

(S. epidermidis 8)
D: XFVJF3987-A41747 AG5

(S. pyogenes AG5).
B: xyxyyr-yy Niiij JC-2

(E. coli NINI JC-2). F : 74792-EMSIC IFO 3848

(P. morganii IPO 3848)
G: 70797x-7449x 0x-19
(P. vulgaris 0x-19)

[]: t5f7.73t7t7X [PO 3738

j2-FtfX·I##/-f 12
 (P. aeruginosa 12).

*3 シノキサシン: 1 - エチル - 6,7 - メチレンジオキシー 1,4 - グヒドロ - 4 - オキソンノリン - 3 - カルボン酸.

切論のこと、無病路、磁路、食品の保存剤等としても使用することが可能である。

次に本発明の化合物の抗菌活性について、以下 にデータを挙げる。

試験管内における抗関作用*1

化合物 值株 ^{*2}	実施例 3 - (2)	東施例 5	契権例 8	CINX *3
A	8.25	1.50	25	100
В	50	0.78	25	100
Ċ	26	0.78	25	>100
D	50	>100	100	>100
E	6.25	12.5	3.13	1.50
F	6.25	0.2	0.78	0.25
G	8.25	0.2	1.50	0.25
н	8.25	50	12.5	50
1	100	>100	100	>100

18

本部別の化合物をヒトに抗協力として使用する場合、その投与量は、年令、体政、症状、投与経路等により異なるが、1日当り50m~5gを1回ないし数回に分けて投与することが推奨される。 役与経路は経口、非経口のいずれでもよい。

本語明の化合物は原来のままでもよいが、通常 製剤用担体と共に調製された形で投与される。そ の具体例としては、錠剤、液剤、カブセル剤、 類 粒剤、細粒剤、酸剤、シロップ剤、 进射剤、軟膏 剤等が挙げられる。これらの製剤は常根に従って 類型される。 挺口用製剤担体としては、デンプン、 マンニット、 結晶セルロース・CMC Na. 水、エ タノール等の製剤分野において管川され、かつ本 発明の化合物と反応しない物質が川いられる。 独 射用担体としては、水、 生胆食塩水、グルコース 体液、輪液剤等の进射剤の分野で常川される担体 が抵げられる。

上記の液剂および飲資剤は止た、耳瓜吲吸料や 吸料における治療においても使用されうる。

次に実施例を挙げて本語明化合物の製造指を具

に具体的に説明する。

尖袍例 1

i - エチル・ 6, 7, 8 - トリフルオロ - 1, 4 - タ . ヒドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

(1) 公別化合物、23.4.5 - テトラフルオロペンソイル都酸エチル10.0gをアセトニトリル100miに始かし、水冷下にトリエチルアとン5.8 miを加える。これにトンルアウド8.2gを加え15分段件する。 第20で1時間提件した後、反応液を減圧で設備を関し、残骸に塩化メチレンを加える。この消液を1N的性ソーダ水溶液100miで淀粉し、低端した性消燃を卸去する。残骸をn-ヘキサンから再約品して、2-ジアソー3-オキソー3-(23.4.5-ナトラフルオロペンソイル)プロピオン酸エチル8.7gを抱る。

m. p. 40~41°C.

(2) (A) この化合物 8.12 n を必知 サイソプロピルエーテル 140 m1に密かす。これにトリューブテルホスフィン 8.23 n を加え 30分 世神した後、 8 時間 加熱 買波する。 反応液を放圧で資料 党団し、政治

18

キシシンノリン - 3 - カルポン酸ニチル3.8gを得. 。 m. p. 228~ 229℃.

の この化合物7.5g、無水炭酸カリウム5.7m、ジメチルボルムアミド75 alの混合物を75~80℃で加熱収许する。これにヨウ化エチル13.0mを加えてさらに1時間加熱収拌する。反応液を適圧で温輸化回し、残避に水を加えてトルエンで抽出する。抽出液を免燥波識輸し、残憊をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(輸出液;クロロホルム)で分離精製して、1~エチルー6、7、8~トリフルオロ~1、4~グヒドロー 4~オキソンンノリンー3~カルボン酸エチル6.8gを得る。グインプロビルエーテルー6 - ヘキサンから再物品する。

m. p. 95~ 90℃.

(4) この化合物 0.8g, 静酸 80 ml, 水30 ml, 環 低級 1.5 mlの 紹合物を110~115℃で 8 時間 加熱性 作する。反応液を被圧で調整し、吸液に水を加え、20% 専性ソーダ水的液でアルカリ性とする。析出する不能物を除いた後、15% 塩酸で p 11 2 ~ 3 に 四級する。クロロホルムで簡出し、簡出液を乾燥

を シ リ カ ゲ ル カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フ ょ (宿 出 液 ; ク ロ ロ ホ ル ム ー エ タ ノ ー ル) で 分 離 桁 製 し て 、 Q 7、8 - ト リ フ ル オ ロ - 4 - ヒ ド ロ キ ン ン ン ノ リ ン - 3 - カ ル ボ ン 酸 エ チ ル 3.51 g を 得 る。 エ タ ノ ー ル - ヘ キ サ ン か ら 再 抗 品 す る。

m. p. 228~ 228°C .

(B) 上記サアゾエステル 8.7gを乾燥サイソプロピルエーテル 180 m1に放かし、これにトリフェニルホスフィン 8.20gを加えて 23 2 で 24 時間 仅作する。 反応液を減圧で設納 党間し、 残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (的山液; クロロホルム) で分離 材質して、 2 - ヒドラゾノー 3 - オキソー 3 - (2,3,4,5 - テトラフルオロベンゾイル) プロピオン酸エテル 7.70gを 指る。 ジイソプロピルエーテル - n - ヘキナン から 再 約 品する。

m. p. 135~ 138°C.

この化合物 4.6g を乾燥 ジグライム 100 miに 泊かし、 125~130℃で 3.5時間加熱する。 反応液を終圧で設備を固し、強速に水を加える。 析出する 結局を設取して、 8.7.8 - トリフルオロー 4 - ヒドロ

20

後 調 箱 す る。 吸 放 を エ タ ノ ー ル - ウ イ ソ ブ ロ ピ ル エ ー テ ル か ら 町 枯 品 し て 、 1 - エ チ ル - 6, 7, 8 -ト リ フ ル オ ロ - 1, 4 - ウ ヒ ド ロ - 4 - オ キ ソ ケ ン ノ リ ン - 3 - カ ル ポ ン 酸 3.0g を 得 る。

m. p. 140~ 141°C.

灾难例 2

G, B - ジフルオロ - 1 - エチル - 7 - (1 - ピペラジ=ル) - 1, 4 - ジヒドロ - 4 - オキソンンノリン - 3 - カルボン酸:

1-エチルー 8、7、8 - トリフルオロー 1、4 - ツヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 050 mg、 短水ピペラシン 050 mg、 ピリシン 9 mlの 23 合物を 80~80℃で 1 時間加熱 投作する。 反応液を設圧で設備を固し、 致液に水を加え 10% 静設水液液で p H 8 に翻載する。 析出する 約品を 22 取し、水洗後 乾燥する。 粗 結品を 希 可性ソーダ水溶液に 新かし、 活性 效処 理した 後、 看 静蔵 水 治液で p H 8 に 四番する。 析 由する 約品 を 20 取し、 水 洗 後 吃 増して、 6、8 - ツ フルオロー 1 - エチル - 7 - (1 - ピペラジニル) - 1.4 - ツェドロー 4 - オ

キソシンノリン - 3 ~ カルポン酸 620 agを 得る。 m. p. 278~ 277で(分解).

灾值例 3

7 - (3 - アミノ - 1 - ピロリジニル) - 6,8 - ジフルオロ - 1 - エチル - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

(1) 1-エチルー G. 7. 8-トリフルボロー 1. 4
- ツヒドロー 4-オキソンンノリン - 3-カルボン酸 030 ms, 3-アセチルアミノビロリジン 450
ms, ビリジン 16 m1の混合物を80~90℃で 1 時間加熱投作する。反応液を減圧で設輸発励し、残骸に水を加え、10× 作機水解液で酸性とする。折出する結晶を超級し、水洗後を燥する。クロロボルムーエタノールから再結晶して、7-(3-アセチルアミノー 1-ビロリジニル) - 8.8-ジフルオロー 1-エチルー 1. 4-ジヒドロー 4-オホソシンノリン - 3-カルボン酸 670 mgを得る。

m. p. 215~ 216℃.

(2) この化合物 580 mgを10% 時性ソーダ水的液 0 mlに紛かし、80~80でで 8 時間加熱する。反応

23

折出する 結晶 を認取し、水沈後 乾燥する。クロロボルム・エクノールから 再結晶 して、 0.8 - ツフルオロ・1 - エチル・7 - (3 - ヒドロホシ - 1 - ピロリひニル) - 1.4 - ジヒドロ - 4 - オホソシンノリン - 3 - カルボン 殴 503 mgを 40 る。

m. p. 225∼ 226℃.

契権例 4 と同様にして、以下の実施例 5 ~ 8 の化合物を抄る。

火凝例 5

fl 8 - タフルオロー 1 - エチルー 7 - (1 - ピロリジニル) - 1, 4 - タヒドロ・4 - オキソシンノリン・3 - カルボン茂, m. p. 208~210℃.

火焰例 0

C, 8 - ジフルオロー 1 - エチル・7 - モルホリノー 1, 4 - ジヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン放, m. p. 201~202で.

火焰的 7

6, 8 - リフルオロー 7 - リメチルアミノ - 1 -エチル - 1, 1 - リヒドロー 1 - オキソシンノリン 波を10×酢酸水溶液でPH8とし、折山する結晶を建取し水洗袋を増する。この間初品(440 mg)を水5 mlに照為し、これに30×酢酸水溶液を加えて消かす。この溶液を活性災処期した後、28%アンモニア水でPH8に開整する。折山する結晶を建取し、水洗袋を増して、7-(3-アミノ-1-ビロリジニル)- G.8-ジフルオロ-1-エチル-1.4-ジヒドロー4-オヤソシンノリン-3-カルボン酸400 mgを得る。

m. p. 207~ 208°C (3) AF) .

灾施例 4

6.8 - ダフルオロー 1 - エチル・7 - (3 - E ドロキシー 1 - ピロリグエル) - 1,1 - シヒドロ - 1 - オキソシンノリン - 3 - カルボン筋:

1 - エチルー 8.7.8 - トリフルメロー 1.4 - ツ ヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 544 mg, 3 - ヒドロキシピロリタン 522 mg, アセ トニトリル 5 ml, エタノール 5 mlの混合物を1 時 間加熱遊泳する。反応液を適圧で設備化関し、設 位に水を加え、10% 塩酸でpH3~4に調整する。

2 4

- 3 - カルボン酸, m. p. 190~181℃.

灾旅例 8

G. 8 - ジフルオロー 1 - エチルー 7 - (4 - メチルー 1 - ピペラジュル) - 1, 4 - ジヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸,
m. p. 198~188で、

実施例 9

8,8- ジフルオロ - 1 - エチル - 7 - メトキシ - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 -カルボン酸:

1 - エチルー 8,7.8 - トリフルオロー 1,4 - ジヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 300 ms, ナトリウムメトキシドの 28% メタノール 消液 430 ms, メタノール8 miの 混合 研を 30分 加熱 遊池する。 反応液を銀圧で設備を M し、 残能に水を加え、 10% 塩酸で P H 2 ~ 3 に 辺熱する。 折出する 結晶を 遊取し、 水洗 依 佐 地 する。 ノタノール - ジィンプロビルエーテルから 円 結品して、 3.8 - ジフルオロー 1 - エチル - 7 - メトキシー 1,4

- ウヒドロ・4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 290 mgを得る。

m. p. 156~ 157°C .

更越例 10

6.8- タフルオロー 1 - エテル - 7 - メチルチ オー 1,4 - タヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

1 - エチル - 6,7,8 - トリフルオロー 1,4 - 少ヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸
300 mgとナトリウムメタンチオラートの15%メタノール的液1.13gを実施例9と同様に反応毎配して、6,8 - ジフルオロー 1 - エチルー 7 - メチルチオー 1,4 - 少ヒドロー 4 - オキンシンノリンー3 - カルボン酸 280 mgを得る。

m. p. 181~ 182° .

灾 施 例 1 1

1 - (4 - フルオロフェニル) - 6, 7, 8 - トリフルオロ - 1, 4 - シヒドロ・4 - オキソシンノリン-3 - カルボン酸:

(1) イーフルオロアニリン2.52g, 20% 塩酸12

27

キソシンノリン - 3 - カルボン酸エチル2.06gを 別る。

m. p. 133~ 134℃.

(3) この化合物 1.83g. 静酸 30 mi, 水 15 mi, 設施 20.6 mio 混合物を 100~110℃で 3 時 円 加 熱 する。 冷後折出する 特品を設取し水洗して、 1 - (4 -フルオロフェニル) - 8,7,8 - トリフルオロー 1, 1 - ジェドローイ・オやソシンノリン・3 - カルボン酸 1.54g を得る。

m. p. 251~ 252℃.

実 第 例 1 2

ル) - 7 - (1 - ピ ペ p ジ ニ ル) - 1, 4 - ジ ヒ ドロ - 4 - オ キソ シ ン ノ リン - 3 - カ ル ポ ン 酸:
1 - (4 - 7 ル オ ロ 7 ェ ニ ル) - 6, 7, 8 - ト リフル オ ロ - 1, 4 - ジ ヒ ド ロ - 4 - オ キ ソ シン ノ リン - 3 - カ ル ポ ン 酸 338 mgと 無 水 ピ ペ ラ ジ ン 205
mgを 災 維例 2 と 同 様 に 反 応 処 頭 し て 、 6, 8 - ジ フル オ ロ - 1 - (4 - 7 ル オ ロ 7 ェ ニ ル) - 7 - ・
(1 - ピ ペ 9 ジ ニ ル) - 1, 4 - ジ ヒ ド ロ - 4 - オ

G. 8 - 97 N x p - 1 - (·4 - 7 N x p 7 z =

m. p. 118~ 120°C.

(2) この化合物 2.8 g モ 乾燥 ジャキャンに 務かし、水冷下にカリウム t ー ブト キ シ P 0.8 8 g モ 加 え、30分 投 洋 す る。 窓 器 で さらに 1 時 門 投 作 した 後、反応 液を 濾圧 で 嚢 糖 乾 園 し、 数 度 に 水 全 加 える。 クロロホルム で 納 出 し、 納 出 液 モ 乾燥 殺 額 す る。 得 ら れ る 枯 昂 モ ジ イ ソ ブ ロ ピ ル エ ー チ ル か ら 再 結 品 し て、 1 ー (4 ー フ ル オ ロ フ ェ ニ ル) ー 8.7.8 - ト リ フ ル オ ロ ー 1.4 - ジ ヒ ド ロ ー 4 ー オ

28

キッシンノリン - 3 - カルポン酸 353 mgを何る。 m. p. 252~258で(分解)。

夹 處 例 13

6.8-ジフルオロー1- (4-フルオロフェニル)-7-(4-メテル-1-ピペラジニル)1.4-ジヒドロー4-オキソシンノリン・3-カルボン数:

1 - (4 - クルオロフェニル) - G. 7. 8 - トリフルオロー 1. 4 - ジヒドロー A - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 250 mgと 1 - メチルピペラ クン 220 mgを 変 値例 2 と 阿 様に 反応 処 助して、 G. 8 - ソフルオロー 1 - (A - フルオロフェニル) - 7 - (4 - メチルー 1 - ピペラ ツニル) - 1. 4 - ジヒドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン

M 240 mgを 55 る。

m. p. 160~ 162℃.

爽趣例 14

7 - クロロー 6 - フルオロー 1 - (4 - フルオロフェニル) - 1,4 - サヒドロー 4 - オキソビリド[2,3 - c] ピリダジン - 3 - カルポン酸エチ

י ענ

(1) 公知化合物、2.6-ククロロ-5-フルオロエコチノイル節酸エチル 8.8 g と 4-フルオロアニリン 5.8 g を 契約例 1.1 (1) と同様に反応処理して、3-(2.6-ククロロ-5-フルオロニコチノイル) -2-[2-(4-フルオロフェエル)とドラゾノ】 -3-オキンプロピオン微エチル12.8 g を称る。

m. p. 110~ 111°C.

② この化合物 8.8g から実施例 1 1 ②と同様にして、7 - クロロー 6 - フルオロー 1 - (4 - フルオロフュニル) - 1,4 - ジヒドロー 4 - オキソビリド [2,3 - c] ビリグジン - 3 - カルボン除エチル7.0cを行る。

m. p. 237~ 238°C.

灾 植 例 1 5

7 - (3 - アミノ - 1 - ピロリソニル) - 3 -フルオロ - 1 - (4 - フルオロフェニル) - 1,4 - ソヒドロ - 4 - オキソピリド [2,3 - c] ピリ ダひン - 3 - カルボン酸塩酸塩;

3 1

ジン~3 - カルボン散塩酸塩 480 mgを得る。 m. p. 251~255℃ (分解).

契 施 例 1 8

6 - フルオロ・1 - (4 - フルオロフェニル)
- 7 - (1 - ピペラジニル) - 1,4 - ジヒドロー
4 - オキソピリド[2,3 - c] ピリダジン・3 カルボン粉版物班:

(f) 7-クロロー 8-フルオロー 1- (1 - フルオロ 2 - 1 - フルポン酸エチル 430 mgと 1 - アセチル ピペラ ジン 300 mgを 変 窓 例 1 5 (f) と 同 様 に 反 恋 処 即 し て、 7- (1 - アセチル - 1 - ピペラ ジニル) - 6 - フルオロ - 1 - (1 - フルオロ 2 - エル) - 1, 1 - ジ ヒ ドロ - 1 - オ キ ソ ピ リ ド [2 3 - c] ピ リ ダ ジン - 3 - カルボン酸エチル 440 mgを 得 る。

m. p. 174~ 175°C.

22 この化合物 410 mgと 20% 均衡 4 mlを災縮例 1 5 位 2 と同様に反応処型して、 6 - フルギロ - 1 - (4 - フルギロフェニル) - 7 - (1 - ピペラ (1) アークロロー 6 - フルオロー 1 - (イーフルオロフェニル) - 1, イータヒドロー イーオキソピリド [2, 3 - c] ピリダ少シー 3 - カルボン酸エチル 600 mg, 3 - アセチルアミノピロリグン320 mg, トリエチルアミン [ml, アセトエトリル20 mlの混合物を窓温で30分投拝する。反応被を減圧で設備を図し、及遊に水を加え、折出する結晶を減取して、水洗後を焼する。 酢酸エチルから再設品して、アー (3 - アセチルアミノー 1 - ピロリウニル) - 6 - フルオロー 1 - (イーフルオロフェニル) - 1, イーウヒドロー イーオキソピリド [2, 3 - c] ピリダウンー 3 - カルボン酸エチル850 mgを得る。

m. p. 188~ 198°C.

2) この化合物 600 mgと 20% 出版 7 mlの組合物を110~120でで 5 時間加熱する。反応液に水 20 mlを加え、折出する結構を超取し、水洗供を燃して、7 - (3 - アミノ - 1 - ピロリソニル) - 8 - フルオロー1 - (4 - フルオロフュニル) - 1,4 - シヒドロー4 - オキソビリド [23 - c] ビリグ

3 2

ジェル) - 1, 4 - ジヒドロ - 4 - オキンピリド [2,3 - c] ピリダジン - 3 - カルボン酸塩酸塩 280 mgを作る_

m. p. 280~ 285℃ (分別).

爽趣図 17

G - フルオロ - 1 - (4 - ソルオロフェニル)
- 7 - (4 - メチル - 1 - ピペラジニル) - 1, 4
- リヒドロ - 4 - オキソピリド[2,3 - c] ピリ

(1) 7 - クロロー 6 - フルオロー 1 - (A - フルオロフェニル) - 1, A - ジヒドロー 4 - まキソビリド [2, 3 - c] ビリダグンー 3 - カルボン酸エチル 306 mgと 1 - メチルビベラグン 200 mgを、
災難例 1 5 (i) と 両様に反応処理して、 G - フルオロフェニル) - 7 - (A - メチルー 1 - ビベラジニル) - 1, A - ジヒドロー
4 - オキソビリド [2, 3 - c] ビリダジンー 3 - カルボン酸エチル 347 mgを 担る。

m. p. 174 ~ 175℃.

(2) この化合物 215 mg, 2 N 可作ソーグ 1 ml.

水10 m1の 総合物を 30℃で 1 時間加熱する。反形 液を折性皮で如即した後、希神機水的液で中和する。析出する精筋を総関し、水洗後を増して、 8 - フルオロー 1 - (イーフルオロフェニル) - 7 - (イーメチルー 1 - ピペラジニル) - 1, イージ ヒドロー 4 - オ ホンピリド [23 - c] ピリダジン - 3 - カルボン機 330 mgを得る。 クロロホルム

m. p. 256~ 201℃ (分解).

災 框 例 18

I - ×チル - 6,7 - ジフルオロ - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オトソシンノリン - 3 - カルボン酸:

(1) 公知化合物、245-197ルオロベンソイル形成ニチルから実施例1(1)と同様にして、2-ジアソ-3-オキソ-3-(245-197ルオロベンソイル)プロピオン酸エチルを油状物として行る。

1 R スペクトル (液成) cm⁻¹: 2150, 1720, 1630.

四(A) 上記化合物から災難例1四(A)と同様に

96

災施例 1 0

7 - (3 - アミノ - I - ピロリツニル) - 1 -エチル - 6 - フルオロ - 1, 4 - ジヒドロ - 4 - オ キソシンノリソ - 3 - カルボン酸;

(1) 1-エチル-G、7-サフルオロ-1,1-サヒドロ-4-オキンシンノリン-3-カルボン酸177 egと 3-アセチルアミノピロリサン 300 egを 災避例 3 (1)と同様に反応処理して、7- (3-アセチルアミノ-1-ピロリサニル) -1-エチル -G-フルオロ-1,4-サヒドロ-4-オキンシンノリン-3-カルボン酸 227 egを係る。クロロホルム-メタノールから打粧品する。

m. p. 278~280℃ (分解).

② 上記化合物 183 mgを変越例 3 ②と同様に処理して、7 - (3 - アミノ - 1 - ピロリジェル)
- I - エチル - 6 - フルオロ - 1,4 - ジヒドロー
4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン微 151 mgを

3 7

m. p. 251~ 253℃ (分解).

双筋钢 20

して、 6.7 - タフルオローイーヒドロキシシンノ リン・3 - カルボン酸エチルも得る。

m. p. 270~ 272℃ (分別).

(1) 上記シアソエステルから実権例 1 (2) (1) と阿依にして、2-ヒドラゾノ-3-オキソ-3-(2,4,5-トリフルオロベンソイル) プロピオン酸エチル (m. p. 110~111で) を仰、これからさらに、8,7-シフルオロ-4-ヒドロキシシンノリン-3-カルボン酸エチルを得る。

m. p. 270~ 272℃ (分解).

(3) 上記化合物から実施例 1 (3) と同様にして、 1 - エチル - 6,7 - ジフルオロ - 1,4 - ジェドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸エチル を行る。

m. p. 148~ 147°C.

4) 上紀化合物から変態例 1 (4) と関様にして、
1 - エチルー 6, 7 - グフルオロー 1, 1 - グヒドロー 4 - オキソシンノリンシー 3 - カルボン酸を行る。

m. p. 193~ 194°C.

38

7 - (3 - アミノメチル - 1 - ピロリサニル) - 1 - エチル - 8 - フルオロ - 1, 4 - サヒドロ -4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

【 - エチルー 6.7 - ウフルオロー 1.4 - ジェドロー 4 - オキソシンノリンー 3 - カルボン酸 110 mgと 3 - アミノメチルピロリウン 180 mgを 実施例 2 と関係に反応させて初始品を得る。この結晶を水5 m1に 歴 間し、 設 アンモニア水を加えて 的かす。 活性 炭処 型後、 減圧で 過 端する。 近 出する 紡品を認取し、 水洗後 乾燥して 7 - (3 - アミノメチルー 1 - ピロリウニル) - 1 - エチルー 6 - フルオロー 1.4 - ジヒドロー 4 - オホンシンノリン - 3 - カルボン酸 132 mgを 初る。

m. p. 201~ 203℃ (分解).

实施例4と同様にして、次の災権例21および 22の化合物を得る。

支放例 2 1

1 - エチル - 6 - フルオロ - 7 - (1 - ピロリ ジェル) - 1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソシンノリ ン - 3 - カルボン酸、 m. p. 300で以上(クロロホ ルム - エクノールから再結晶)。

火瓶倒 22

1 - エチル - 8 - フルオロ - 7 - (3 - ヒドロ キ シ - 1 - ピロリ ジニル) - 1, 1 - ジヒドロ - 1 - ** キンシンノリン - 3 - カルボン酸, m. p. 293 ~ 295℃ (分解) (クロロホルム - エタノールか ら 刊 精 品)

尖峭例 23

1 - (1 - 7 ルオロフェニル) - 6,7 - ジフル オロ - 1,1 - ジェドロ - 1 - オキソシンノリン -3 - カルボン版:

m. p. 83~ 84°C .

② 上紀化合物から実施例1122と間様にして、

3 0

1670.

2) 上記化合物から突縮例 1 1 20 と 間様にして、
1 ~ (1 - フルオロフェニル) - フ - クロロー 6
- フルオロー 1. 1 - サヒドロー 4 - オキソシンノ
リン- 3 - カルボン酸エチルを得る。

m. p. 190~ 197°C.

(3) 上紀化合物から契相例 1 1 (3) と同様にして、
1 - (4 - フルオロフェニル) - 7 - クロロー 8
- フルオロー 1, 4 - ジェドロー 4 - オキソシンノ
リン- 3 - カルボン機を得る。

m. p. 288~ 289℃ (分解).

6 - フルオロー 1 ~ (4 - フルオロフュニル) - 7 - (1 - ピペラジニル) ~ 1,4 - ジェドロー 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

0,7- クフルオロー 1 - (4 - フルオロフェエル) - 1,4 - ジェドロー 4 - オキソシンノリンー3 - カルボン酸 320 mg. 無水ビベラシン 344 mg. ビリリン8 mlの混合物を90~100でで 30分加及位件する。折山する結晶を冷後過取する。この初品 1 - (4 - フルオロフェニル) - G,7 - サフルオロ- 1,4 - サヒドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸エチルを得る。

m. p. 157~ 158°C.

(3) 上紀化合物から攻施例 1 1 (3) と同様にして、
.1 - (4 - フルオロフェニル) - (5,7 - ジフルオ
ロ - 1,4 - ジェドロー 4 - オキソシンノリン - 3
- カルポン酸を得る。

m. p. 208~ 209℃ (分解).

災 瀬 例 2 4

1 - (4 - フルオロフェニル) - 7 - クロローG - フルオロー 1, 4 - ジヒドロー 4 - オキソシンノリン-3 - カルボン酸;

(1) 公知化合物、 2 4 - ソクロロ- 5 - フルオロベンソイル酢酸エチルから、 実施例 1 1 (1) と同様にして、 2 - [2 - (4 - フルオロフェニル)ヒドラソノ] - 3 - オキソ - 3 - (2 4 - タクロロ - 5 - フルオロベンソイル) プロピオン酸エチルを油状物として得る。

IR スペクトル (放設) cmご: 3150, 1710,

40

を水15 miに態限し、10%的性ソーダ水移液を加えておかす。活性炭砕即後、10% 酢酸水溶液で中和し、折出する結晶を超収する。水、エタノールで肌次洗った後乾燥して、6 - フルオロー1 - (4 - フルオロフェニル) - 7 - (1 - ピペラジニル) - 1,4 - ジヒドロー4 - オキソシンノリン-3 - カルボン酸340 mgを作る。

m. p. 273~ 276℃ (分解).

災難例 2 6

6 - フルオロー 1 - (4 - フルオロフュニル) - 7 - (4 - メチル - 1 - ピペラひニル) - 1. 4 - ジヒドロ - 4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸:

G, 8 - ツフルオロー1 - (イーフルドロフェニル) - 1, 4 - ツヒドローイーオ ホソンンノリンー3 - カルボン酸 240 sg, 1 - メチルピペラツン 215 mg, ピリシン5 m1の混合 好を 05~100でで 45分 加格 位件する。反応液を減圧で適解化 間し、致液に水を加えて結晶を適取し、水洗魚で増する。 タロロホルム - メタノールから 再結晶して、 6 - フルオ

ロー 1 - (4 - フルオロフェニル) - 7 - (4 - メチル - 1 - ピベラジニル) - 1. 4 - ジヒドロー4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸 280 mgを 附る。 m. p. 224~ 220℃ (分解).

この化合物は、7 - クロロー 6 - フルオロー 1・
- (4 - フルオロフェニル) - 1. 4 - ジヒドロー
4 - オキソシンノリン - 3 - カルボン酸からも同 初にして得ることができる。

> 特許出期人 大日本製幣株式会社 代 服 人 小 瓜 一 巫